Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/000346

International filing date: 14 January 2005 (14.01.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-185706

Filing date: 24 June 2004 (24.06.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 10 March 2005 (10.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日 本 国 特 許 庁 17.01.2005 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2004年 6月24日

出願番号

特願2004-185706

Application Number: [ST. 10/C]:

[JP2004-185706]

出 願 人
Applicant(s):

J S R 株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 2月24日





特許願 【書類名】 【整理番号】 TS16021 特許庁長官 殿 【あて先】 G03F 7/033 【国際特許分類】 【発明者】 東京都中央区築地五丁目6番10号 JSR株式会社内 【住所又は居所】 木村 徹 【氏名】 【発明者】 東京都中央区築地五丁目6番10号 JSR株式会社内 【住所又は居所】 西村 幸生 【氏名】 【発明者】 東京都中央区築地五丁目6番10号 JSR株式会社内 【住所又は居所】 【氏名】 宇高 友広 【発明者】 ISR株式会社内 東京都中央区築地五丁目6番10号 【住所又は居所】 【氏名】 根本 宏明 【発明者】 東京都中央区築地五丁目6番10号 JSR株式会社内 【住所又は居所】 中村 敦 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000004178 JSR株式会社 【氏名又は名称】 吉田 淑則 【代表者】 【代理人】 【識別番号】 100100251 【弁理士】 和気 操 【氏名又は名称】 0594-24-3644 【電話番号】 【先の出願に基づく優先権主張】 特願2004- 8466 【出願番号】 平成16年 1月15日 【出願日】 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 045779 16,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1 【物件名】 要約書 1 【物件名】

【包括委任状番号】

0216548

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

レンズとフォトレジスト膜との間に水を介して放射線照射する液浸露光装置を用いるとき に、前記フォトレジスト膜に被覆される液浸用上層膜形成組成物であって、

該組成物は、前記放射線照射時に前記水に安定な膜を形成し、その後の現像液に溶解する樹脂と、炭素数6以下の1価アルコールを含む溶媒とからなることを特徴とする液浸用 上層膜形成組成物。

【請求項2】

前記樹脂は、少なくとも α 位にフルオロアルキル基を有するアルコール性水酸基をその側鎖に有する樹脂成分を含むことを特徴とする請求項1記載の液浸用上層膜形成組成物。

【請求項3】

前記樹脂成分が、下記式 (1) で表される少なくとも1種の繰り返し単位を有する樹脂であることを特徴とする請求項2記載の液浸用上層膜形成組成物。

【化1】

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
CH_{2}-C \\
C=0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
F_{3}C-C \\
OH \\
CF_{3}
\end{array}$$
(1)

(式 (1) において R^1 は水素原子またはメチル基を、 R^2 は有機基を、それぞれ示す) 【請求項4】

基板上にフォトレジストを塗布してフォトレジスト膜を形成する工程と、該フォトレジスト膜に上層膜を形成する工程と、該フォトレジスト膜および上層膜に水を媒体として、所定のパターンを有するマスクを通して放射線を照射し、次いで現像することにより、レジストパターンを形成する工程とを備えてなるフォトレジストパターン形成方法であって、ストパターンを形成する工程とを備えてなるフォトレジストパターン形成方法であって、

前記上層膜を形成する工程が請求項1~請求項3記載の液浸用上層膜形成組成物を用いて上層膜を形成する工程であることを特徴とするフォトレジストパターン形成方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】液浸用上層膜形成組成物およびフォトレジストパターン形成方法 【技術分野】

[0001]

本発明は、リソグラフィーの微細化のために使用される液浸露光時にフォトレジストの 保護と、フォトレジスト成分の溶出を抑え投影露光装置のレンズを保護する上層膜を形成 するのに有用な液浸用上層膜形成組成物および該上層膜を用いるフォトレジストパターン 形成方法に関する。

【背景技術】

[0002]

半導体素子等を製造するに際し、フォトマスクとしてのレチクルのパターンを投影光学 系を介して、フォトレジストが塗布されたウェハ上の各ショット領域に転写するステッパ ー型、またはステップアンドスキャン方式の投影露光装置が使用されている。

投影露光装置に備えられている投影光学系の解像度は、使用する露光波長が短く、投影 光学系の開口数が大きいほど高くなる。そのため、集積回路の微細化に伴い投影露光装置 で使用される放射線の波長である露光波長は年々短波長化しており、投影光学系の開口数 も増大してきている。

また、露光を行なう際には、解像度と同様に焦点深度も重要となる。解像度R、および 焦点深度δはそれぞれ以下の数式で表される。

$$R = k \cdot 1 \cdot \lambda / N A \qquad (i)$$

$$\delta = k \cdot 2 \cdot \lambda / N A^{2} \qquad (i i i)$$

ここで、λは露光波長、NAは投影光学系の開口数、k1、k2はプロセス係数である 。同じ解像度Rを得る場合には短い波長を有する放射線を用いた方が大きな焦点深度8を 得ることができる。

[0003]

この場合、露光されるウェハ表面にはフォトレジスト膜が形成されており、このフォト レジスト膜にパターンが転写される。従来の投影露光装置では、ウェハが配置される空間 は空気または窒素で満たされている。このとき、ウェハと投影露光装置のレンズとの空間 が屈折率 n の媒体で満たされると、上記の解像度 R 、焦点深度 δ は以下の数式にて表され る。

$$R = k \cdot (\lambda / n) \cdot NA \qquad (i \cdot i \cdot i)$$

$$\delta = k \cdot 2 \cdot n \cdot \lambda / NA^{2} \qquad (i \cdot v)$$

例えば、ArFプロセスで、上記媒体として水を使用すると波長193nmの光の水中 での屈折率n=1.44を用いると、空気または窒素を媒体とする露光時と比較し、解像 度 R は 6 9 . 4 % (R = k 1 · (λ / 1 . 4 4) N A) 、焦点深度は 1 4 4 % (δ = k 2 · 1. 44 A/NA²) となる。

このように露光するための放射線の波長を短波長化し、より微細なパターンを転写でき る投影露光する方法を液浸露光といい、リソグラフィーの微細化、特に数10nm単位の リソグラフィーには、必須の技術と考えられ、その投影露光装置も知られている(特許文 献1参照)。

液浸露光方法においては、ウェハ上に塗布・形成されたフォトレジスト膜と投影露光装 置のレンズはそれぞれ水と接触する。そのため、フォトレジスト膜に水が浸透し、フォト レジストの解像度が低下することがある。また、投影露光装置のレンズはフォトレジスト を構成する成分が水へ溶出することによりレンズ表面を汚染することもある。

[0004]

このため、フォトレジスト膜と水とを遮断する目的で、フォトレジスト膜上に上層膜を 形成する方法があるが、この上層膜は放射線の波長に対して十分な透過性とフォトレジス ト膜とインターミキシングを起こすことなくフォトレジスト膜上に保護膜を形成でき、さ らに液浸露光時に際して水に溶出することなく安定な被膜を維持し、かつ現像液であるア ルカリ液に容易に溶解する上層膜が形成される必要がある。

【特許文献1】特開平11-176727号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

本発明は、このような問題に対処するためになされたもので、露光波長、特に248 n m (KrF) および193 n m (ArF) での十分な透過性と、フォトレジスト膜とインターミキシングを起こすことなくフォトレジスト上に被膜を形成でき、さらに液浸露光時の水に溶出することなく安定な被膜を維持し、かつアルカリ現像液に容易に溶解する上層膜を形成するための液浸用上層膜形成組成物およびフォトレジストパターン形成方法の提供を目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0006]

本発明の液浸用上層膜形成組成物は、レンズとフォトレジスト膜との間に水を介して放射線照射する液浸露光装置を用いるときに、上記フォトレジスト膜に被覆される組成物であって、この組成物は、放射線照射時の水に安定な膜を形成し、その後の現像液に溶解する樹脂と、炭素数6以下の1価アルコールを含む溶媒とからなることを特徴とする。

また、上記樹脂が、少なくとも α 位にフルオロアルキル基を有するアルコール性水酸基をその側鎖に有する樹脂成分を含むことを特徴とし、特に下記式(1)で表される少なくとも1種の繰り返し単位を有する樹脂であることを特徴とする。

【化2】

$$CH_{2}-C$$

$$C=0$$

$$R^{2}$$

$$F_{3}C-C$$

$$OH$$

$$CF_{3}$$

$$(1)$$

上記式 (1) において R¹ は水素原子またはメチル基を、 R² は有機基をそれぞれ示す。また、本発明のフォトレジストパターン形成方法は、基板上にフォトレジストを塗布してフォトレジスト膜を形成する工程と、該フォトレジスト膜に上記液浸用上層膜形成組成物を用いて上層膜を形成する工程と、該フォトレジスト膜および上層膜に水を媒体として、所定のパターンを有するマスクを通して放射線を照射し、次いで現像することにより、レジストパターンを形成する工程とを備えてなることを特徴とする。

【発明の効果】

[0007]

本発明の液浸用上層膜を形成するための組成物は、フォトレジスト膜に容易に塗布することができ、その上層膜は液浸露光時に、レンズおよびレジストを保護し、解像度、現像性等にも優れたレジストパターンを形成することができる。

そのため、今後さらに微細化が進行すると予想される半導体デバイスの製造に極めて好適に使用することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0008]

液浸用上層膜を形成するための組成物より得られる上層膜は、液浸露光時にフォトレジスト膜と水とが直接接触することを防ぎ、水の浸透によるフォトレジスト膜のリソグラフィー性能を劣化させることがなく、かつフォトレジスト膜より溶出する成分による投影露

光装置のレンズの汚染を防止する作用がある。

[0009]

本発明の液浸用上層膜形成組成物を構成する樹脂は、放射線照射時に水に安定な膜を形 成することができ、かつレジストパターンを形成するための現像液に溶解する樹脂である

ここで、放射線照射時において水に安定な膜とは、後述する水への安定性評価方法によ り測定したときの膜厚変化が初期膜厚の0.5%以内であることをいう。また、レジスト パターン形成後の現像液に溶解するとは、アルカリ性水溶液を用いた現像後のレジストパ ターン上に目視で残渣がなく上層膜が除去されていることをいう。すなわち、本発明に係 る樹脂は水に対して殆ど溶解することなく、かつ水を介して照射される放射線照射後のア ルカリ性水溶液を用いる現像時に、該アルカリ性水溶液に溶解するアルカリ可溶性樹脂で ある。

[0010]

水に安定な膜を形成でき、かつレジストバターン形成後の現像液に溶解するアルカリ可 溶性樹脂は、カルボキシル基を有する繰り返し単位、フェノール部位を有する繰り返し単 位、または少なくともα位にフルオロアルキル基を有するアルコール性水酸基をその側鎖 に有する繰り返し単位を含有する樹脂が挙げられる。これらの繰り返し単位の含有量は、 通常 5 重量% ~ 9 0 重量%であり、好ましくは 1 0 ~ 8 0 重量%、特に好ましくは 1 0 \sim 75重量%である。これらの繰り返し単位が、少なすぎると現像液であるアルカリ水溶液 への溶解性が低くなり該当上層膜の除去ができずに現像後のレジストパターン上に残渣が 発生してしまうおそれがある。また、これらの繰り返し単位が多すぎると、液浸露光時の 水に対する安定性が低くなり露光時に水に溶出し投影露光装置のレンズを汚染するおそれ がある。

[0011]

カルボキシル基を有する繰り返し単位を与えるラジカル重合性単量体としては、(メタ) アクリル酸、クロトン酸、ケイ皮酸、アトロパ酸、3-アセチルオキシ(メタ)アクリ ル酸、3-ベンゾイルオキシ (メタ) アクリル酸、α-メトキシアクリル酸、3-シクロ ヘキシル(メタ)アクリル酸等の不飽和モノカルボン酸類;フマル酸、マレイン酸、シト ラコン酸、メサコン酸、イタコン酸等の不飽和ポリカルボン酸類;該不飽和ポリカルボン 酸のモノメチルエステル、モノエチルエステル、モノロープロピルエステル、モノローブ チルエステル等のモノエステル類;2- (メタ) アクリルアミド-2-メチルプロパンカ ルボン酸、 $2-\alpha-$ カルボキシアクリルアミドー2-メチルプロパンカルボン酸、 $2-\alpha$ --カルボキシメチルアクリルアミド-2-メチルプロパンカルボン酸、2-α-メトキシ カルボニルアクリルアミド-2-メチルプロパンカルボン酸、2-α-アセチルオキシア クリルアミドー2ーメチルプロパンカルボン酸、2-α-フェニルアクリルアミドー2-メチルプロパンカルボン酸、2 - α - ベンジルアクリルアミド-2 - メチルプロパンカル ボン酸、2-α-メトキシアクリルアミド-2-メチルプロパンカルボン酸、2-α-シ クロヘキシルアクリルアミド-2-メチルプロパンカルボン酸、2-α-シアノアクリル アミドー2ーメチルプロパンカルボン酸等を挙げることができる。

上記の内、(メタ)アクリル酸、クロトン酸が好ましい。

[0012]

フェノール部位を有する繰り返し単位を与えるラジカル重合性単量体としては、p-ヒ ドロキシスチレン、 $\mathbf{m}-$ ヒドロキシスチレン、 $\mathbf{o}-$ ヒドロキシスチレン、 $\mathbf{\alpha}-$ メチル- \mathbf{p} ーヒドロキシスチレン、lphaーメチルーmーヒドロキシスチレン、lphaーメチルー0ーヒドロ キシスチレン、2-アリルフェノール、4-アリルフェノール、2-アリル-6-メチル フェノール、2ーアリルー6ーメトキシフェノール、4ーアリルー2ーメトキシフェノー ル、4ーアリルー2,6ージメトキシフェノール、4ーアリルオキシー2ーヒドロキシベ ンゾフェノン等のヒドロキシスチレン誘導体、4-ヒドロキシフェニル(メタ)アクリル アミド、4-ヒドロキシー3, 5-ジメチル(メタ) アクリルアミド、2-ヒドロキシフ エニル (メタ) アクリルアミド、2-ヒドロキシ-3-メチルフェニル (メタ) アクリル

アミド、2-ヒドロキシー5-メチルフェニル(メタ)アクリルアミド、2-ヒドロキシー 3, 5ージメチルフェニル (メタ) アクリルアミド、4ーヒドロキシーシクロヘキシル(メタ)アクリルアミド、2ーヒドロキシーシクロヘキシル(メタ)アクリルアミド等のヒド ロキシフェニル (メタ) アクリルアミド誘導体、が挙げられる。

これらのうち、p-ヒドロキシスチレン、 $\alpha-メチルヒドロキシルスチレン、<math>4-ヒド$ ロキシフェニル (メタ) アクリルアミドが好ましい。

[0013]

少なくともα位にフルオロアルキル基を有するアルコール性水酸基をその側鎖に有する 繰り返し単位において、フルオロアルキル基としては、トリフルオロメチル基が好ましい 。 α 位にフルオロアルキル基を少なくとも 1 個含むことにより、フルオロアルキル基の電 子吸引性によりアルコール性水酸基の水素原子が離脱しやすくなり、水溶液中で酸性を呈 する。そのため、純水に対しては不溶性となるが、アルカリ可溶性となる。この例として は、上記式(1)で表される繰り返し単位が挙げられる。

ここで、式(1)中の R^1 は、水素原子またはメチル基であり、いずれも使用すること が可能である。

式 (1) 中の R²は有機基を表し、好ましくは 2 価の炭化水素基を表す。 2 価の炭化水 素基の中で好ましくは鎖状または環状の炭化水素基を表す。

好ましい R²としては、メチレン基、エチレン基、1,3-プロピレン基もしくは1, 2-プロピレン基などのプロピレン基、テトラメチレン基、ペンタメチレン基、ヘキサメ チレン基、ヘプタメチレン基、オクタメチレン基、ノナメチレン基、デカメチレン基、ウ ンデカメチレン基、ドデカメチレン基、トリデカメチレン基、テトラデカメチレン基、ペ ンタデカメチレン基、ヘキサデカメチレン基、ヘプタデカメチレン基、オクタデカメチレ ン基、ノナデカメチレン基、インサレン基、1ーメチルー1,3ープロピレン基、2ーメ チルー1, 3-プロピレン基、2-メチルー1, 2-プロピレン基、1-メチルー1, 4 ープチレン基、2ーメチルー1,4ープチレン基、メチリデン基、エチリデン基、プロピ リデン基、または、2-プロピリデン基等の飽和鎖状炭化水素基、1,3-シクロブチレ ン基などのシクロブチレン基、1,3-シクロペンチレン基などのシクロペンチレン基、 1, 4-シクロヘキシレン基などのシクロヘキシレン基、1,5-シクロオクチレン基な どのシクロオクチレン基等の炭素数3~10のシクロアルキレン基などの単環式炭化水素 環基、1,4-ノルボルニレン基もしくは2,5-ノルボルニレン基などのノルボルニレ ン基、1,5-アダマンチレン基、2,6-アダマンチレン基などのアダマンチレン基等 の2~4環式炭素数4~30の炭化水素環基などの架橋環式炭化水素環基等が挙げられる

[0014]

特に、 R^2 として2価の脂肪族環状炭化水素基を含むときは、ビストリフルオロメチル ーヒドロキシーメチル基と該脂肪族環状炭化水素基との間にスペーサーとして炭素数1~ 4のアルキレン基を挿入することが好ましい。

また、式(1)としては、 R^2 が2,5-ノルボルニレン基を含む炭化水素基、1,2 - プロピレン基が好ましい。

上記式(1)で表される繰り返し単位に対応する好適なラジカル重合性単量体を式(M -1)~(M-3)に表す。

【化3】

[0015]

上記式(1)で表される繰り返し単位は単独で使用することができる。また、2種以上を組み合わせて使用することができる。

これらの繰り返し単位のうち、少なくとも α 位にフルオロアルキル基を有するアルコール性水酸基をその側鎖に有する繰り返し単位を有する樹脂が好ましい。また、この場合、上記の式 (1) で表される繰り返し単位を生成するラジカル重合性単量体の割合は、樹脂全体に対して 1 0 重量%以上が好ましく、特に好ましくは 2 0 重量%以上である。ラジカル重合性単量体の割合が 1 0 重量%未満では、得られる樹脂のアルコール溶媒に対する溶解が著しく悪くなるばかりでなく、現像液であるアルカリ水溶液に対する溶解性も著しく低くなり現像後に残渣としてフォトレジスト膜上に残留することがある。

[0016]

本発明の好ましいアルカリ可溶性樹脂は、上記式 (1) で表される繰り返し単位を生成するラジカル重合性単量体をラジカル重合して得られる。

[0017]

上記アルカリ可溶性樹脂には、現像液への溶解性を制御するために、上記したカルボキシル基を側鎖に有するラジカル重合性単量体またはフェノール部位を有するラジカル重合性単量体を共重合することができる。

上記アルカリ可溶性樹脂を重合する際に、カルボキシル基を側鎖に有するラジカル重合性単量体の割合は、20重量%以下が好ましく、特に好ましくは10重量%以下である。20重量%をこえると、極性が高くなりすぎ、液浸露光に際し水との接触により膨潤、溶出もしくははがれを生じる。

また、フェノール部位を有するラジカル重合性単量体の割合は、ArF露光用に用いるときは、その193nmでの光の吸収が多いことから、20重量%以下が好ましい。

[0018]

上記アルカリ可溶性樹脂には、樹脂の分子量、ガラス転移点などを制御する目的で、他のラジカル重合性単量体を共重合することも可能である。「他の」とは、前出のラジカル 重合性単量体以外のラジカル重合性単量体の意味である。

他のラジカル重合性単量体としては、(メタ)アクリル酸アルキルエステル類、(メタ)アクリル酸アリールエステル類、ジカルボン酸ジエステル類、ニトリル基含有ラジカル重合性単量体、アミド結合含有ラジカル重合性単量体、脂肪酸ビニル類、塩素含有ラジカル重合性単量体、共役ジオレフィン等を挙げることができる。具体的には、メチル(メタ)アクリレート、エチル(メタ)アクリレート、nーブチル(メタ)アクリレート、secープチル(メタ)アクリレート、インプロピル(メタ)アクリレート、nーへキシル(メタ)アクリレート、シクロへキシル(メタ)アクリレート、シクロへキシル(メタ)

アクリレート、2ーメチルシクロヘキシル(メタ)アクリレート、ジシクロペンタニルオキシエチル(メタ)アクリレート、イソボルニル(メタ)アクリレート、ジシクロペンタニル (メタ)アクリレート、メトキシジプロピレングリコール(メタ)アクリレート、ブルート、ブリレート、ブリレート、メトキシジプロピレングリコール(メタ)アクリレート、メトキシジエチレングリコール(メタ)アクリレート、メトキシブロピレングリコール(メタ)アクリレートなどのコール(メタ)アクリル酸ジエチル、フマル酸ジエチル、イタコート、イタリアクリルではガートなどのゴール(メタ)アクリレート、ベンジル・グリコール(メタ)アクリレート、ベンジル・グリフェニル(メタ)アクリレート、ベーメチルスチルン、カーメチルスチレン、ローメチルスチレン、ローメチルスストリカルなどのボニールをどのアミド結合含ジカル重合性単量体;アクリルアミド、メタクリロニトリルなどのアミド結合含ジカル重合性単量体;配数でブタジエン、イソプレン、1、4ージメチルブタジエン等の共役ジオレフィン類を用いることができる。

これらの単量体は単独でもしくは2種以上組み合わせて用いることができ、アルカリ可溶性樹脂中に占める他のラジカル重合性単量体に由来する構成単位は、5重量%~80重量%であり、好ましくは20~70重量%で、特に好ましくは30~60重量%である。

【0019】 また、上層膜の屈折率をコントロールする目的で、フルオロアルキル (メタ) アクリレートを共重合することができる。

フルオロアルキル(メタ)アクリレート単量体としては、例えば2,2ージフルオロエ チル (メタ) アクリレート、2, 2, 2-トリフルオロエチル (メタ) アクリレート、3 , 3, 3ートリフルオロプロピル (メタ) アクリレート、2, 2, 3, 3ーテトラフルオ ロプロピル (メタ) アクリレート、2, 2, 3, 3, 3-ペンタフルオロプロピル (メタ) アクリレート、2, 2, 2, 2', 2', 2'ーヘキサフルオロイソプロピル (メタ) ア クリレート、2, 2, 3, 3, 4, 4-ヘキサフルオロプチル (メタ) アクリレート、2 , 2, 3, 4, 4, 4 - ヘキサフルオロブチル (メタ) アクリレート、2, 2, 3, 3, 4, 4, 4-ヘプタフルオロブチル (メタ) アクリレート、2, 2, 3, 3, 4, 4, 5 , 5-オクタフルオロペンチル (メタ) アクリレート、3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6 · , 6-ノナフルオロヘキシル (メタ) アクリレート、2, 2, 3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7ードデカフルオロヘプチル (メタ) アクリレート、3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 8ートリドデカフルオロオクチル (メタ) アクリレート、 2, 2, 3, 3, 4, 4, 5, 5, 6, 6, 7, 7, 8, 8, 9, 9ーヘキサデカフルオ ロノニル (メタ) アクリレート、2, 2, 3, 3ーテトラフルオロー1ーメチルプロピル (メタ) アクリレート、2, 2, 3, 3ーテトラフルオロー1, 1ージメチルプロピル (メタ) アクリレート、2, 2, 3, 3, 4, 4, 5, 5ーオクタフルオロー1, 1ージメ チルペンチル (メタ) アクリレート、β- (パーフルオロオクチル) エチル (メタ) アク リレート、3 [4[1-トリフルオロメチル-2, 2-ビス [ビス (トリフルオロメチル) フルオロメチル] エチニルオキシ] ベンゾオキシ] 2ーヒドロキシプロピル (メタ) ア クリレート、(2, 2, 2ートリフルオロエチル) 2ーカルボキシアクリレート、(2, 2, 2-トリフルオロエチル) 2-カルボキシメチルアクリレート、(2, 2, 2-トリ フルオロエチル) 2ーメトキシカルボニルアクリレート、(2, 2, 2ートリフルオロエ チル) 2-アセチルオキシアクリレート、(2, 2, 3, 3, 3-ペンタフルオロプロピ ル) 2-フェニルアクリレート、(2, 2, 3, 3, 3-ペンタフルオロプロピル) 2-ベンジルアクリレート、(2, 2, 3, 3, 3-ペンタフルオロプロピル) 2-エトキシ アクリレート、(2, 2, 3, 3, 3ーペンタフルオロプロピル) 2ーシクロヘキシルア クリレート、(2, 2, 3, 3, 3ーペンタフルオロプロピル) 2ーシアノアクリレート 等を挙げることができる。これらのフルオロアルキル(メタ)アクリレート単量体は、反 射防止膜の所望の特性に応じて、単独でまたは2種以上を混合して使用することができる アルカリ可溶性樹脂に占めるフルオロアルキル(メタ)アクリレート類の割合は、通常80重量%以下、好ましくは、70重量%以下である。これらの繰り返し単位が多すぎると、炭素数6以下の1価アルコールに対する溶解性が著しく乏しくなり上層膜組成物として調製できなくなる。または製膜後に現像液であるアルカリ水溶液への溶解性が低下し、現像後に完全に取り除くことができなくなるおそれがある。これらの不具合は両方同時に生じる場合がある。

[0020]

アルカリ可溶性樹脂を製造する際に用いられる重合溶媒としては、例えばメタノール、 エタノール、エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコールなどの アルコール類;テトラヒドロフラン、ジオキサンなどの環状エーテル類;エチレングリコ ールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコール ジメチルエーテル、エチレングリコールジエチルエーテル、ジエチレングリコールモノメ チルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールジメチ ルエーテル、ジエチレングリコールジエチルエーテル、ジエチレングリコールエチルメチ ルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノエチ ルエーテルなどの多価アルコールのアルキルエーテル類;エチレングリコールエチルエー テルアセテート、ジエチレングリコールエチルエーテルアセテート、プロピレングリコー ルエチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテートなど の多価アルコールのアルキルエーテルアセテート類;トルエン、キシレンなどの芳香族炭 化水素類;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトン、シクロヘキサノン 、4-ヒドロキシー4-メチルー2-ペンタノン、ジアセトンアルコールなどのケトン類 ;酢酸エチル、酢酸プチル、2-ヒドロキシプロピオン酸エチル、2-ヒドロキシー2-メチルプロピオン酸エチル、2-ヒドロキシ-2-メチルプロピオン酸エチル、エトキシ 酢酸エチル、ヒドロキシ酢酸エチル、2-ヒドロキシ-3-メチルブタン酸メチル、3-メトキシプロピオン酸メチル、3-メトキシプロピオン酸エチル、3-エトキシプロピオ ン酸エチル、3-エトキシプロピオン酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチルなどのエステル 類が挙げられる。これらのうち、環状エーテル類、多価アルコールのアルキルエーテル類 、多価アルコールのアルキルエーテルアセテート類、ケトン類、エステル類などが好まし

[0021]

また、ラジカル共重合における重合触媒としては、通常のラジカル重合開始剤が使用でき、例えば2, 2'ーアゾビスイソブチロニトリル、2, 2'ーアゾビスー(2ーメチルプロピオン酸メチル)、2, 2'ーアゾビスー(2, 4ージメチルバレロニトリル)、2, 2'ーアゾビスー(4ーメトキシー2ージメチルバレロニトリル)などのアゾ化合物;ベンゾイルペルオキシド、ラウロイルペルオキシド、tert-ブチルペルオキシピバレート、1, 1'-ビスー(tert-ブチルペルオキシ)シクロヘキサンなどの有機過酸化物および過酸化水素などを挙げることができる。過酸化物をラジカル重合開始剤に使用する場合、還元剤を組み合わせてレドックス型の開始剤としてもよい。

[0022]

上記方法で得られるアルカリ可溶性樹脂の重量平均分子量(以下、Mwと略称する)はゲルパーミエーションクロマト法ポリスチレン換算で通常2,000~100,000であり、好ましくは2,500~50,000、より好ましくは3,000~20,000である。この場合、アルカリ可溶性樹脂のMwが2,000未満では、上層膜としての耐水性および機械的特性が著しく低く、一方100,000をこえると、後述する溶媒に対する溶解性が著しく悪い。また、樹脂のMwとゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)によるポリスチレン換算数平均分子量(以下、Mnと略称する)との比(Mw/Mn)は、通常、1~5、好ましくは1~3である。なお、樹脂は、ハロゲン、金属等の不純物が少ないほど好ましく、それにより、上層膜としての塗布性とアルカリ現像液への均一な溶解性をさらに改善することができる。樹脂の精製法としては、例えば、水洗、液々抽出等の化学的精製法や、これらの化学的精製法と限外ろ過、遠心分離等の物理的精

製法との組み合わせ等を挙げることができる。本発明において、樹脂は、単独でまたは 2 種以上を混合して使用することができる。

[0023]

本発明の液浸用上層膜形成組成物を構成する溶媒は、上記アルカリ可溶性樹脂を溶解さ せるとともに、フォトレジスト膜上に塗布するに際し、そのフォトレジスト膜とインター ミキシングを起こすなどしてリソグラフィーの性能を劣化させることがない溶媒が使用で

そのような溶媒としては、炭素数6以下の1価アルコールを含む溶媒が挙げられる。例 えば、メタノール、エタノール、1-プロパノール、イソプロパノール、n-プロパノー ル、1ープタノール、2ープタノール、tertープタノール、1ーペンタノール、2ー ペンタノール、3ーペンタノール、n-ヘキサノール、シクロヘキサノール、2ーメチル ー 2 ープタノール、 3 ーメチルー 2 ーブタノール、 2 ーメチルー 1 ープタノール、 3 ーメ チルー1ープタノール、2ーメチルー1ーペンタノール、2ーメチルー2ーペンタノール 、 2 -メチル- 3 -ペンタノール、 3 -メチル- 1 -ペンタノール、 3 -メチル- 2 -ペ ンタノール、3-メチル-3-ペンタノール、4-メチル-1-ペンタノール、4-メチ ルー2ーペンタノール等が挙げられ、特にエタノール、イソプロパノールが好ましい。最 も好ましい溶媒はイソプロパノールである。これらの炭素数6以下のアルコールは、単独 でも、2種以上の組み合わせにても使用することができる。

また、安全上の理由、とくに沸点、引火点の観点から、上記の内1-ブタノール、3-メチルー2-ペンタノール、4-メチルー2-ペンタノールが好ましい。

[0024]

また、該上層膜をフォトレジスト膜上に塗布するに際し、塗布性を調整する目的で、他 の溶媒を混合することもできる。他の溶媒は、フォトレジスト膜を浸食せずに、かつ上層 膜を均一に塗布する作用がある。

他の溶媒としては、エチレングリコール、プロピレングリコール等の多価アルコール類 ;テトラヒドロフラン、ジオキサンなどの環状エーテル類;エチレングリコールモノメチ ルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコールジメチルエー テル、エチレングリコールジエチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル 、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテル、 ジエチレングリコールジエチルエーテル、ジエチレングリコールエチルメチルエーテル、 プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテルな どの多価アルコールのアルキルエーテル類;エチレングリコールエチルエーテルアセテー ト、ジエチレングリコールエチルエーテルアセテート、プロピレングリコールエチルエー テルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテートなどの多価アルコ ールのアルキルエーテルアセテート類;トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類;ア セトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノン、4ーヒドロ キシー4ーメチルー2ーペンタノン、ジアセトンアルコールなどのケトン類;酢酸エチル 、酢酸プチル、2-ヒドロキシプロピオン酸エチル、2-ヒドロキシー2-メチルプロピ オン酸エチル、2-ヒドロキシ-2-メチルプロピオン酸エチル、エトキシ酢酸エチル、 ヒドロキシ酢酸エチル、2-ヒドロキシー3-メチルブタン酸メチル、3-メトキシプロ ピオン酸メチル、3-メトキシプロピオン酸エチル、3-エトキシプロピオン酸エチル、 3-エトキシプロピオン酸メチルなどのエステル類、水が挙げられる。これらのうち、環 状エーテル類、多価アルコールのアルキルエーテル類、多価アルコールのアルキルエーテ ルアセテート類、ケトン類、エステル類、水が好ましい。

[0025]

上記、他の溶媒の配合割合は、溶媒成分中の30重量%以下であり、好ましくは20重 量%以下である。30重量%をこえると、フォトレジスト膜を浸食し、上層膜との間にイ ンターミキシングを起こすなどの不具合を発生し、フォトレジストの解像性能を著しく劣 化させる。

[0026]

本発明の液浸用上層膜形成組成物には、塗布性、消泡性、レベリング性などを向上させ る目的で界面活性剤を配合することもできる。

界面活性剤としては、例えばBM-1000、BM-1100(以上、BMケミー社製)、メガファックF142D、同F172、同F173、同F183(以上、大日本イン キ化学工業 (株) 製)、フロラードFC-135、同FC-170C、同FC-430、 同FC-431 (以上、住友スリーエム (株) 製)、サーフロンS-112、同S-11 3、同S-131、同S-141、同S-145 (以上、旭硝子(株) 製)、SH-28 PA、同-190、同-193、SZ-6032、SF-8428(以上、東レダウコー ニングシリコーン(株)製)などの商品名で市販されているフッ素系界面活性剤を使用す ることができる。

これらの界面活性剤の配合量は、アルカリ可溶性樹脂100重量部に対して好ましくは 5 重量部以下である。

[0027]

本発明のフォトレジストパターン形成方法について説明する。

基板上にフォトレジストを塗布してフォトレジスト膜を形成する工程において、基板は 、例えばシリコンウェハ、アルミニウムで被覆したウェハ等を用いることができる。また 、レジスト膜の潜在能力を最大限に引き出すため、例えば特公平6-12452号公報等 に開示されているように、使用される基板上に有機系あるいは無機系の反射防止膜を形成 しておくことができる。

使用されるフォトレジストは、特に限定されるものではなく、レジストの使用目的に応 じて適時選定することができる。レジストの例としては、酸発生剤を含有する化学増幅型 のポジ型またはネガ型レジスト等を挙げることができる。

本発明の組成物で形成される液浸用上層膜を用いる場合、特にポジ型レジストが好まし い。化学増幅型ポジ型レジストにおいては、露光により酸発生剤から発生した酸の作用に よって、重合体中の酸解離性有機基が解離して、例えばカルボキシル基を生じ、その結果 ,レジストの露光部のアルカリ現像液に対する溶解性が高くなり、該露光部がアルカリ現 像液によって溶解、除去され、ポジ型のレジストパターンが得られる。

フォトレジスト膜は、フォトレジスト膜を形成するための樹脂を適当な溶媒中に、例え ば0.1~20重量%の固形分濃度で溶解したのち、例えば孔径30nm程度のフィルタ ーでろ過して溶液を調製し、このレジスト溶液を、回転塗布、流延塗布、ロール塗布等の 適宜の塗布方法により基板上に塗布し、予備焼成(以下、「PB」という。)して溶媒を 揮発することにより形成する。なお、この場合、市販のレジスト溶液をそのまま使用でき る。

[0028]

該フォトレジスト膜に上記液浸用上層膜形成組成物を用いて上層膜を形成する工程は、 フォトレジスト膜上に本発明の上層膜形成組成物を塗布し、通常、再度焼成することによ り、本発明の上層膜を形成する工程である。この工程は、フォトレジスト膜を保護するこ とと、フォトレジスト膜より液体ヘレジスト中に含有する成分が溶出することにより生じ る投影露光装置のレンズの汚染を防止する目的で上層膜を形成する工程である。

上層膜の厚さは l/4 m (l は放射線の波長、mは上層膜の屈折率)の奇数倍に近いほ ど、レジスト膜の上側界面における反射抑制効果が大きくなる。このため、上層膜の厚さ をこの値に近づけることが好ましい。なお、本発明においては、レジスト溶液塗布後の予 備焼成および上層膜形成組成物溶液塗布後の焼成のいずれかの処理は、工程簡略化のため 省略してもよい。

[0029]

該フォトレジスト膜および上層膜に水を媒体として、所定のパターンを有するマスクを 通して放射線を照射し、次いで現像することにより、レジストパターンを形成する工程は 、液浸露光を行ない、所定の温度で焼成を行なった後に現像する工程である。

フォトレジスト膜および上層膜間に満たされる水はpHを調整することもできる。特に 純水が好ましい。

液浸露光に用いられる放射線は、使用されるフォトレジスト膜およびフォトレジスト膜と液浸用上層膜との組み合わせに応じて、例えば可視光線;g線、i線等の紫外線;エキシマレーザ等の遠紫外線;シンクロトロン放射線等のX線;電子線等の荷電粒子線の如き各種放射線を選択使用することができる。特にArFエキシマレーザ(波長193nm)あるいはKrFエキシマレーザ(波長248nm)が好ましい。

また、レジスト膜の解像度、パターン形状、現像性等を向上させるために、露光後に焼成(以下、「PEB」という。)を行なうことが好ましい。その焼成温度は、使用されるレジスト等によって適宜調節されるが、通常、30~200℃程度、好ましくは50~150℃である。

次いで、フォトレジスト膜を現像液で現像し、洗浄して、所望のレジストパターンを形成する。この場合、本発明の液浸用上層膜は別途剥離工程に付する必要はなく、現像中あるいは現像後の洗浄中に完全に除去される。これが本発明の重要な特徴の1つである。

[0030]

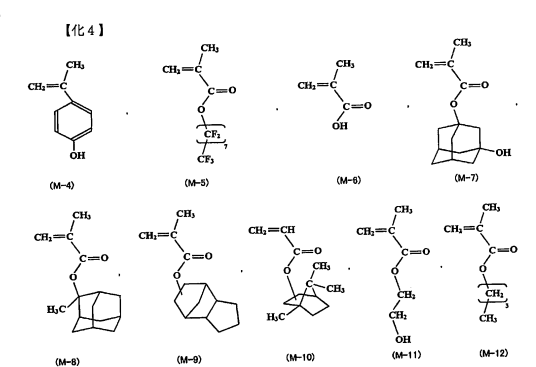
本発明におけるレジストパターンの形成に際して使用される現像液としては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、珪酸ナトリウム、メタ珪酸ナトリウム、アンモニア、エチルアミン、nープロピルアミン、ジエチルアミン、ジーnープロピルアミン、トリエチルアミン、メチルジエチルアミン、ジメチルエタノールアミン、トリエタノールアミン、メチルジエチルアミン、ジメチルエタノールアミン、トリエタノールアミン、オージアザビシクロー [5,4,0]-7-ウンデセン、1,5-ジアザビシクロー [4,3,0]-5-ノナン等を溶解したアルカリ性水溶液を挙げることができる。また、これらの現像液には、水溶性有機溶媒、例えばメタノール、エタノール等のアルコール類や、界面活性剤を適量添加することもできる。上記アルカリ性水溶液を用いて現像した場合は、通常、現像後水洗する。

【実施例】

[0031]

樹脂合成例

放射線照射時の水に安定な膜を形成でき、レジストパターン形成後の現像液に溶解する樹脂 $(A-1)\sim (A-8)$ を以下に示す方法により合成した。また、比較用樹脂 (R-1) を以下に示す方法により合成した。なお、樹脂 $(A-1)\sim (A-8)$ および比較用樹脂 (R-1) のMwは、東ソー株式会社製GPCカラム $(G2000HXL\ 2本、G3000HXL\ 1本、G4000HXL\ 1本)を用い、流量1.0ミリリットル/分、溶出溶媒テトラヒドロフラン、カラム温度40℃の分析条件で、単分散ポリスチレンを標準とするゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)により測定した。$



[0032]

樹脂(A-1)は、式(M-1)で表される単量体を50g、式(M-6)で表される 単量体を5g、式(M-11)で表される単量体を25g、式(M-12)で表される単 量体を20g、およびアゾビスイン吉草酸メチル6.00gをメチルエチルケトン200 gに溶解し、均一溶液としたモノマー溶液を準備した。そして、メチルエチルケトン10 0gを投入した1000mlの三口フラスコを30分窒素パージした。窒素パージ後、フ ラスコ内を攪拌しながら80℃に加熱し、事前に調製した上記モノマー溶液を滴下漏斗を 用いて、10m1/5分の速度で滴下した。滴下開始時を重合開始時点として、重合を5 時間実施した。重合終了後、反応溶液を30℃以下に冷却し、次いで該反応溶液をヘプタ ン2000g中へ投入し、析出した白色粉末をろ別した。

ろ別した白色粉末をヘプタン400gと混合してスラリーとして攪拌する操作を2回繰 り返して洗浄した後、ろ別し、50℃にて17時間乾燥して、白色粉末の樹脂(A-1) を得た(89g、収率89重量%)。樹脂(A-1)は、Mwが7300であった。

以下、表1に示す組成の樹脂を同様な手法で合成した。各樹脂の収率およびMwを表1 に示す。

[0033] 【表1】

101000 1		14.0	14.2	M-4	M-5	M-6	M-7	M-8	M-9	M-10	M-11	M-12	Mw	収率(%)
樹脂	M-1	M-2	M-3	NI-4	101-3					-	25	20	7300	89
A-1	50			-		5			<u> </u>	<u> </u>			6800	88
A-2	70	-	-	-	-	-	-	20	<u> </u>		10			
		40	 		20	5	-	-	35	-	-	l - l	6400	86
A-3	-						30	-			10	-	6800	86
A-4	<u> </u>	60			<u> </u>	⊢ -	30	<u> </u>	 	 	10	-	7400	87
A-5	-	80	-	۱ -	-	<u> </u>	<u> </u>			10		<u> </u>		
A-6	-	 -	60	-	T -	Π-	-	10	20	-	10	-	7100	84
<u> </u>		- -	 	├──	50	20	30	-	T-	1 -		-	7200	83
A-7				<u> </u>		20	1 30			+	20	 	6800	81
A-8	-) -	70	10	<u> </u>		<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>		<u> </u>		
R-1	T	1 -	-	-	50	Τ-	10	-	1	<u> </u>	40	1_:_	7900	87

[0034]

実施例1~実施例15および比較例1~比較例4

液浸用上層膜形成組成物を上記樹脂 (A-1) ~ (A-8) および比較用樹脂 (R-1) を用いて作製した。

表 2 に示す樹脂 1 gを、表 2 に示す溶媒 9 9 gに加え 2 時間攪拌した後、孔径 2 0 0 nmのフィルターでろ過して溶液を調製した。なお、表 2 において、 I P A はイソプロパノールを、 n - B u O H はノルマルブタノールを、 t - B u O H はターシャリーブタノールを、 P G M E はプロピレングリコールモノメチルエーテルを、 P G はプロピレングリコールを、 M E K はメチルエチルケトンをそれぞれ表す。

得られた上層膜形成組成物の評価を次に示す方法で行なった。結果を表2に示す。

(1) 溶解性の評価方法

表2に示す溶媒99gに該上層膜用樹脂1gを加え、スリーワンモーターを使用して100rpm、3時間攪拌したのち、この混合物が均一な溶液となっていれば溶解性が良好であると判断して「〇」、溶け残りや白濁が見られれば溶解性が乏しいとして「×」とした。

[0035]

(2) 上層膜除去性の評価方法

CLEAN TRACK ACT8 (東京エレクトロン(株))にて8インチシリコンウェ ハ上に上記上層膜をスピンコート、90℃、60秒ベークを行ない、膜厚32nmの塗膜を形成した。膜厚はラムダエースVM90(大日本スクリーン(株))を用いて測定した。本 塗膜をCLEAN TRACK ACT8で60秒間パドル現像(現像液2.38%TMAH水溶液)を行ない、振り切りによりスピンドライした後、ウェハ表面を観察した。このとき、残渣がなく現像されていれば、除去性「〇」、残渣が観察されれば「 \times 」とした

(3) インターミキシングの評価方法

予めHMDS処理(100 ℃、60 秒)を行なった8インチシリコンウェハ上にJSRAェF AR1221Jをスピンコート、ホットプレート上で90 ℃、60 秒 PBを行ない所定膜厚(300 n m)の塗膜を形成した。本塗膜上に、上記液浸用上層膜組成物をスピンコート、PB(90 ℃、60 秒)により膜厚 32 n mの塗膜を形成した後、CLEAN TRACK ACT8のリンスノズルより超純水をウェハ上に60 秒間吐出させ、40 00 r p m で 15 秒間振り切りによりスピンドライを行ない、次いで同CLEAN TRACK ACT8でLDノズルにてパドル現像を60 秒間行ない、上記上層膜を除去した。なお、この現像工程では現像液として2.38 % TMAH水溶液を使用した。液浸用途、現像工程により除去されるが、レジスト塗膜は未露光であり、そのまま残存する。当工程の前後にてラムダエース VM90(大日本スクリーン(株))で膜厚測定を行ない、レジスト膜厚の変化が0.5 %以内であれば、レジスト塗膜と液浸用上層膜間でのインターミキシングが無いと判断して0 、0.5 %をこえたときは0 とした。

[0036]

(4) 液浸用上層膜組成物の水への安定性評価(耐水性)

8インチシリコンウェハ上にスピンコート、PB (90 $^{\circ}$ 、60秒)により液浸用上層 膜組成物の塗膜 (膜厚30nm)を形成し、ラムダエースVM90で膜厚測定を行なった。同基板上に、CLEAN TRACK ACT8のリンスノズルより超純水をウェハ上に60秒間吐出させた後、4000rpmで15秒間振り切りによりスピンドライした。この基板を、再び膜厚測定した。このときの膜厚の減少量が初期膜厚の0.5%以内であれば、安定と判断して「 \bigcirc 」、0.5%をこえれば「 \times 」とした。

[0037]

(5) パターンニング評価

(5-1) レジストパターンの評価方法(ArF露光)

上記上層膜を使用したレジストのパターニングの評価方法を記す。

8インチシリコンウェハ上に下層反射防止膜ARC29A(ブルワーサイエンス社製)を スピンコートにより膜厚77nm(PB205℃、60秒)で塗膜を形成した後、JSR

ArF AR1221Jのパターニングを実施した。AR1221Jは、スピンコート、PB(130 $^{\circ}$ 、90秒)により膜厚205nmとして塗布し、PB後に本上層膜をスピンコート、PB(90 $^{\circ}$ 、60秒)により膜厚32nmの塗膜を形成した。ついで、ArF投影露光装置S306C(ニコン(株))で、NA:0.78、シグマ:0.85、2/3Annの光学条件にて露光(露光量30mJ/cm $^{\circ}$)を行ない、CLEAN TRACK ACT8のリンスノズルより超純水をウェハ上に60秒間吐出させた後、4000rpmで15秒間振り切りによりスピンドライした。その後、CLEAN TRACK ACT8ホットプレートにてPEB(130 $^{\circ}$ 、90秒)を行ない、同CLEAN TRACK ACT8ホットプレートにてPEB(130 $^{\circ}$ 、90秒)を行ない、同CLEAN TRACK ACT8ホットプレートにてPEB(130 $^{\circ}$ 、90秒)を行ない、同CLEAN TRACK ACT8が15秒間振り切りによりスピンドライした。

本基板を走査型電子顕微鏡(日立計測器(株)製S-9360)で90nmライン、90nmスペースのマスクパターンに該当するパターンを観察した。このとき、パターンの倒れ、スペースに該当する部分に未現像のレジスト残り、パターンのうねりがなく、良好なレジストパターンが得られた場合を「○」、上記のいずれかの現象が観察され良好なパターンが得られなかった場合を「×」とする。「-」は評価していないことを表す。

[0038]

(5-2) レジストパターンの評価方法(KrF露光)

本評価は、ArFレジスト上に本件上層膜を塗布し、KrF(248nm)で露光して、得られたパターンの評価方法である。

8インチシリコンウェハ上に下層反射防止膜DUV42(日産化学工業製)をスピンコートにより膜厚60nm(PB205℃、60秒)で塗膜を形成した後、JSR ArF AR1221Jのパターニングを実施した。AR1221Jは、スピンコート、PB(130℃、90秒)により膜厚205nmとして塗布し、PB後に本上層膜をスピンコート、PB(90℃、60秒)により膜厚40nmの塗膜を形成した。ついで、KrF投影露光装置S203B(ニコン(株))で、NA:0.68、シグマ:0.75、2/3Annの光学条件にて露光(露光量100mJ/cm²)を行ない、CLEAN TRACK ACT8のリンスノズルより超純水をウェハ上に60秒間吐出させた後、4000rpmで15秒間振り切りによりスピンドライした。その後、CLEAN TRACK ACT8ホットプレートにてPEB(130℃、90秒)を行ない、同CLEAN TRACK ACT8のLDノズルにてパドル現像(60秒間)、超純水にてリンス、次いで4000rpmで15秒間振り切りによりスピンドライした。

本基板を走査型電子顕微鏡(日立計測器(株)製S-9360)で150nmライン、150nmスペースのマスクパターンに該当するパターンを観察した。このとき、パターンの倒れ、スペースに該当する部分に未現像のレジスト残り、パターンのうねりがなく、良好なレジストパターンが得られた場合を「〇」、上記のいずれかの現象が観察され良好なパターンが得られなかった場合を「×」とする。「一」は評価していないことを表す。

[0039]

【表2】

	10		溶媒	溶解性	除去性		E4+L84	パターニング		
		樹脂				インターミキシング	耐水性	KrF	ArF	
	1	A-1	IPA .	0	0	0	0	_ <u>·</u> _		
実施例	2	A-2	IPA	0	0	0	0			
	3	A-2	n-BuOH	-0	0	0	0	-		
	4	A-2	t-BuOH	0	0	0	0			
	5	A-2	IPA/PGME = 95/5	0	0	0	0_		0	
	6	A-3	IPA	0	0	0	0		<u> </u>	
	7	A-4	IPA	0	0	0	0			
		A-5	IPA	0	0	0	0	-	<u> </u>	
	9	A-6	IPA	0	0	0	0	<u> </u>	0	
	10	A-6	n-BuOH	0	0	0	0		0	
	11	A-6	IPA/PGME = 95/5	0	0	0	0		0	
	12	A-7	IPA	0	0	0	0		0	
	13	A-8	1PA	0	0	0	0	0		
	14	A-1	4-メチル-2-ベンタノール	0	0	0	0	<u> </u>	0	
	15	A-1	3-メチル-2-ベンタノール		0	0		<u> </u>	<u> </u>	
比較例		A-1	PGME	0	0	×	0		ļ <u>-</u>	
	2	A-2	PG	0	0	0	×		<u> </u>	
	3	A-3	MEK	0	0	×	0	<u> </u>	<u> </u>	
	4	R-1	IPA	0	×	0	0	<u> </u>	<u> </u>	

【産業上の利用可能性】

[0040]

本発明の液浸用上層膜を形成するための組成物は、放射線照射時の水に安定な膜を形成 しレジストパターン形成後の現像液に溶解する樹脂と、炭素数6以下の1価アルコールを 含む溶媒とからなるので、液浸露光時にレンズおよびフォトレジスト膜を保護し、解像度 、現像性等にも優れたレジストパターンを形成することができ、今後さらに微細化が進行 すると予想される半導体デバイスの製造に極めて好適に使用することができる。

【曹類名】要約曹

【要約】

【課題】 248 nm (KrF) および193 nm (ArF) の露光液長での十分な透過性と、フォトレジスト膜とインターミキシングを起こすことなくフォトレジスト上に被膜を形成でき、さらに液浸露光時の水に溶出することなく安定な被膜を維持し、かつアルカリ現像液に容易に溶解する上層膜を形成する。

【解決手段】 レンズとフォトレジスト膜との間に水を介して放射線照射する液浸露光装置を用いるときに、上記フォトレジスト膜に被覆される組成物であって、この組成物は、放射線照射時に水に安定な膜を形成し、その後の現像液に溶解する樹脂と、炭素数6以下の1価アルコールを含む溶媒とからなり、特に上記樹脂が、少なくともα位にフルオロアルキル基を有するアルコール性水酸基をその側鎖に有する樹脂成分を含む。

【選択図】 :無

特願2004-185706

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2004-185706

受付番号 50401058932

書類名 特許願

担当官 第一担当上席 0090

作成日 平成16年 6月29日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成16年 6月24日

【特許出願人】

【識別番号】 000004178

【住所又は居所】 東京都中央区築地五丁目6番10号

【氏名又は名称】 JSR株式会社

【代理人】 申請人

【識別番号】 100100251

【住所又は居所】 三重県桑名市畷町625番地 和気国際特許事務

所

【氏名又は名称】 和気 操

ページ: 1/E

特願2004-185706

出願人履歴情報

識別番号

[000004178]

1. 変更年月日 [変更理由]

2003年 9月 1日

住 所

名称変更 東京都中央区築地五丁目6番10号

氏 名

JSR株式会社